# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN



(11)Publication number:

52-036588

(43)Date of publication of application : 19.03.1977

(51)Int.Cl.

CIOM C10M C10M // B22C B29C

(21)Application number: 50-113440

(71)Applicant : DAIKIN IND LTD

(22)Date of filing:

18.09.1975

(72)Inventor: HORIUCHI NORIO

KAI SHINICHIRO

SHINJO MASAYOSHI

# (54) RELEASE AGENT

(57)Abstract:

PURPOSE: Release agent to be used at the production of molded products of synthetic resins, rubbers, cement, etc.

# **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

# THIS PAGE BLANK (USPTO



許

願

(\$4000)

昭和50年 9 月18 日

特許庁長官 一斎 藤 英 雄 殿

1. 発明の名称

明

ッパグラック 表本市関田町10番20号

特許出願人

オオナカシャクククノグレンペンキュク 大阪市北区毎日8番地新阪急ビル (285) ダイキン工業株式会社

大阪市東区平野町2の10平和ビル 電話 06 (203) 0 9 4 1 番

(6521) 弁理士

5. 添附書類の目録

(1) 委 1 通 1 通 (2) 願 太

1 通 (3) 明

方式 🏝

50 113440

讨許厅

50. 9. 20

発明の名称 麻型剂

### 特許請求の範囲

- 1 a) 炭累数4~20のパーフルオロアルキル基 含有りん酸エステル若しくはその塩及び
  - b) 界面括性剤又はこれら(G)、(B)に加えて
  - c) シリコンオイル及び/又はd) 沸点が100 ℃以上の商股に弗緊化された有機化合物を水 性媒体中に溶解若しくは分散させたことを特 徴とする韓型剤。

# 発明の詳細な説明

本発明は陸型剤、更に詳しくは合成樹脂又はゴ ム(以下合成樹脂といい、又それらの発泡体をも 含む)等の高分子物質又はセメント、セラミツク 等の成型物製造の際に使用される整型剤に関する。 19 日本国特許庁

# 公開特許公報

①特開昭 52-36588

43公開日 昭 52 (1977) 3 19

②1)特願昭 50-118440

昭如 (1974) 9 18

審査請求 未請求

(全13頁)

庁内整理番号

7008

62日本分類

1301E3 // AZIS Z5(\$)A0 [

(51) Int. C12.

CIOM 3/40 3/44 CI OM

3/08//

BZZC

BZ9C 1/04

従来例えばシリコンオイル、鉱物油、パラフィ ンワックス、脂肪酸誘導体、グリコール等の天然 若しくは合成化合物や、タルク、マイカ等の無機 物等が高分子物質やセメント、セラミック等の成 型の際の離型剤として使用されている。一般にと れらの離型剤は被成型物が導入される以前に型に 逸布され、離型寿命の短い場合には毎回導入前に **塗布されるのが普通である。シリコッオイルは離** 型性が良好なため最も普遍的に使用されている離 型剤であるが、この場合でもウレタンやエポキシ 樹脂のように接着性の強い物に使用する場合は酸 化珪繁の微粉末等を添加して離型剤膜の強度を改 良したものをしかも多量に鈴布する必要がある。 この様に多量に益布するととは雌型剤の彼成型体 への移行を招き、成型物表面の後処理、例えば盤

特開 昭52-36588 (2)

装や接着処理が不可能になるばかりでなく、コスト面からも超ましいことではない。

即ち本発明は a) 炭素数 4 ~ 2 0 のパーフルオロアルキル基合有りん酸エステル若しくはその塩及び b) 界面活性剤又はこれら(a)、(b)に加えて c)シリコンオイル及び/又は d) 沸点が 1 0 0 で以上の高度に弗索化された有機化合物を水性媒体中に溶解若しくは分散させることを特徴とする離型

剤に係る。

本発明の離型剤は型に捻布したときに、いわゆるはじき現象がなく優れた離型性能と離型労命を発揮する。又本発明離型剤は水性系であるため、有機溶剤系に比して引火性、毒性等が全くないから、その取扱いや管理が容易で且つ安価である。更に本発明離型剤の特筆すべき性質として液状のシリコンオイルや高度に弗案化された有機化合物を混合した場合にも液状特有の「ベタッキ感」が

は、このいわゆるはじき現象が特にひどく、例え は10%の高級度にすれば、はじき現象は比較的 軽微であるが経済性を考えると、とうてい使用で きるものではない。

本発明者等は上記従来の離型剤の欠点を改善すべく鋭窓研究を重ねた結果、前記パーフルオロアルキル基含有りん酸エステル若しくはその塩に界面活性剤を添加した水性液、又はこの水性液に更にシリコンオイル及び/又は高度に再繋化された有機化合物を添加した水性液を用いることにより、従来離型剤の有する欠点を全て解決でも十分使用でき、しかも予期に反して潤滑性能の向上と離型寿命の延長も違成できることを発見し本発明を完成した。

なく、このため彼成型物への離型剤の転写が殆ど 見られない特徴を有し、しかも 稠粉性が改良され ている点が挙げられる。

本発明で使用されるパーフルオロアルキル基合有りん酸エステルはりん酸(オルトりん酸、化学式 H<sub>3</sub>PO<sub>4</sub> 又は PO(OH)<sub>3</sub>)の3つの水酸基の水素原子の1~3個が、炭紫数4~20のパーフルオロアルキル基を一部に有する有機基で優換された化合物を指し、この化合物の例としては例えば一般式

(RfXO), PO(OH)3-A

(式中R/ は炭素数 $4\sim20$ のパーフルオロアル中ル基: Xは $-CH_2CH(Z)CmH_{2m}$ - 又は $-SO_2N(R')C_sH_{2s}$ - で表わされる二価の有機基、ここでZはH,  $CH_3$ ,  $C_2H_5$ , C4 又はOR(RはH,

特閒 昭52--36588(3)

- $(CF_3)_2 CF(CF_2CF_2)_3 CH_2 CH(CH_3) OPO(OH)_2$
- (C)  $(CP_3)_2CF(CF_2CF_2)_3CH_2CH(OCH_2COOH)CH_2OPO (OH)_2$

本発明においては上記一般式で表わされるパーフルオロアルキル基含有りん酸エステルの塩をも使用することができる。塩の具体的例示としては例えばアルカリ金属塩、アンモニウム塩、アミン塩等を挙げることができる。之等パーフルオロアルキル基含有りん酸エステル若しくはそののパーフルオロアルキル基であり、Xがアルキル基又はOH、-OCH2COOH、- SO<sub>2</sub>N < 等の個性原子団を有し、M及びもが1~3の整数であるりん酸エステル及びその塩である。本発明においては上記一般式で表わされるパーフルオロアルキル基含有りん

ノニオッ性界面活性剤

两性界面活性剂

ポリオキシエチレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルエステル、ポリオキ シエチレンアルキルアミン、ソルじタンアル キルエステル、シュガーエステル類等

、 ベタイン型、イミタリリン型等を含む、 2 級、 -

3 級アミンや4 級アンモニウム塩型等
アニオン茲としてはカルボン酸、硫酸エステル、スルホン酸、りん酸エステル型が有用で
ある。

本発明においては之等界面活性剤の1級又は2 低以上を使用することができ、壁型剤の使用目的 に応じて例えば溶解性、耐熱性、被成型物との非 反応性等を考慮して避択される。好ましい界面活

CH<sub>3</sub>, C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>, COCH<sub>3</sub>, COC<sub>2</sub>H<sub>5</sub> 又は -CH<sub>2</sub>COOH 若しくはその塩)、πは0~4の整数、R'は炭素数1~4のアルキル茲、8は1~4の整数;πは1~3の整数〕で表わされる化合物を挙げることができる。之等パーフルオロアルキル基含有りん酸エステルの例を更に具体的に示すと以下のようである。

(A)  $((CF_3)_2CF(CF_2CF_2)_iCH_2CH(OH)CH_2O)_n - PO(OH)_{3-n}$ 

1 = 3以上の混合物

- (B)  $(C_8F_{17}SO_2N(C_2H_5)CH_2CH_2O)_nPO(OH)_{3-n}$
- (C)  $(C_7F_{15}CH_2CH_2O)_nPO(OH)_{3-n}$

1 = 3 以上の混合物

 $(CF_3)_2 CF(CF_2 CF_2)_3 CH_2 CH(CA)CH_2 OPO(OH)_2$ 

-7-

酸エステル及びその塩を単独でも或いは 2 極以上 併用して使用することもできる。

次に本発明で使用される界面活性剤としては、 通常のアニオン性、カチオン性、ノニオン性及び 両性の界面活性剤のいずれをも挙げることができ、 特に限定はない。之等各種の界面活性剤の例を挙 げれば次の通りである。

アニオン性界面活性剤、

高級脂肪酸アルカリ塩、アルキル硫酸塩、アルキルスルホン酸塩、アルキルアリールスルホン 酸塩、アルキルりん酸エステル、含弗銀カルポン酸、含弗森スルホン酸等

カチオン性界面活性剤

高級アミンハロゲン酸塩、ハロゲン化アルキル じリジニウム、筋4級アンモニウム塩等

特開昭52-36588(4)

能、離型势命が低下することはない。

性別は、パーフルオロアルキル基含有りん酸エステルとイオン的に反応するカチオン性窒素原子を有し、更に同一分子内に親水性基を有する、例えばポリオキシエチレンアルキルアミン型やペタイン型のものであり、之等は型金属の防蝕性、パーフルオロアルキル基含有りん酸エステルの溶解性の面で優れている。

界面活性剤の使用剤合は界面活性剤の種類、界面活性剤添加離型剤の水性媒体に対する濃度等により異なり一概に定められるものではなく、広い範囲に亘つて使用することができる。 該使用量は好ましくはパーフルオロアルキル基含有りん酸エステル1 重量部に対し0.0 5~0.5 重量部、より好ましくは0.1~0.3 重量部が適当である。 但し1 重量部以上界面活性剤を添加しても特に離型性

-11-

酸アンモニウム、パーフルオロオクチルスルホン酸カリウムあるいは RfCH2CH(OH)CH2NH(CH2)2NH - (CH2)3Si(OCH3)3 のようなパーフルオロアルキル基を含有するがりん酸エステルでない他の低分子量物にも見られない大きな特徴である。

本発明雕型剤は前記パーフルオロアルキル基含有りん酸エステル及び界面活性剤を水性液としたものかよび更にシリコンオイル及び/又は高度に弗然化された有機化合物を含有せしめて水性液としたものを包含するが、後者のシリコンオイル及び高度に弗緊化された有機化合物を含有する場合には、対象物の種類によつてはとくに離型夢命の点で相乗的な効果が得られることがわかつた。

用いられるシリコンオイルとしては室温で液状 又は半固体状の沸点100℃以上、触点150℃

-12-

以下の非硬化形のポリシロキサンで、倒鎖にはアルキル基、フロロアルキル基、フェニル基等を有するものが好ましく、より好ましくはメチル基合有量の高いものが譲ましい。

又高度に弗案化された有機化合物(以下高弗索化合物と略す)とは沸点が100 で以上の弗紫化され得る原子が高度に弗紫化されたものをいう。この様な化合物としては例えば  $H(CF_2CF_2)_nCF_3$ 、 $((CF_3)_2CF(CF_2)_n)_2$ 、 $C\ell(CF_2CF_2)_nCHF_2$  の如く高度に弗紫化されたアルキル化合物、ヘキサフルオロブロペッオリゴマーの如きインナーオルフイン類及びその誘導体、 $F(CF(CF_3)CF_2O)_nCHFCF_3$  又は $F(CF_2CF_2O)_nCHFCF_3$ の如きヘキサフルオロブロピレッオキサイドのポリエーテル類、 $(C_4P_9)_3N$  の如

特閱 昭52-36588 (5)

-15-

良い。各使用割合が上記 0.0 5 ~ 5 重量部の範囲 内にあるときは、得られる離型剤の被成型物への 転写が少なく、又ペタッキもなく、且つ優れた離 型性が遊成されて好ましい。

本発明の離型剤を網製するにはパーフルオロアルキル基含有りん酸エステル若しくはその塩及び界面活性剤を実質的に水性媒体中に溶解若しくは分散させれば良い。そのためには一般にはりん酸エステルは直接水には溶けにくいので、これを浴がている水では、例えばまずりん酸エステルを浴がすとのできる水溶性の有機化合物、例えばアウトン類あるいはイソブロパノールでのアルコール類等に浴かした後、その有機溶されたアルコール類等に浴がした溶解又は分散させ、次にでこれに界面活性剤を添加して攪拌するのが好

シリコンオイル及び高弗案化合物の使用割合は 広い範囲に亘つて定めることができるが、好ましくはそれぞれ前記したパーフルオロアルキル基合 有りん酸エステル1 重量部に対して 0.0 5 ~ 5 重 盤部、より好ましくは 0.2 ~ 3 重量部とするのが

-16-

ましい。又りん酸エステルは上記方法により水に 溶解又は分散後、アルカリ成分を加えて塩として 使用することもできる。

上記2成分の他にシリコンオイル及び/又は高 弗案化合物を配合した離型剤を調製するときは、 りん酸エステルはアルコール系・ケトン系容剤、 ジメチルホルムアミド等の極性の強い溶剤に可溶 であり、一方シリコンオイル及びが変化化水素 でもの小さい段化水素系やハロケン化が気が な剤にむしる溶けやすい。従わいて例えばシリンス オイル及び/又は高弗累化合物をはは、りん なイル及び/又は高弗累化合物をはている。 なイル及び/又は高弗累化合物をはている。 ながしいか、生エマルを変化のであるが、りん を変切に強択して、同時に乳化分散させること。 可能である。

本発明の離型剤を型に適用する場合の該離型剤
(パーフルオロアルキル基合有りん酸エステルと
界面括性剤の総和又はこれに更にシリコンオイル
及び/又は高弗累化合物を加えた総和)の水性媒
体中における設度は、離型剤の使用目的によつて
異なり、1回の離型だけを目的とする場合は通常
0.1 重量%以下で十分であるが、一度の離型剤強
布で特に寿命を長期間要求する場合には、通常
0.5~20重量%、好ましくは1~10重量%が
適当である。

本発明の離型剤には更に必要に応じて離型剤造布被膜を強固にする目的のため、酸化珪第、ポリテトラフルオロエチレン(PTFE)、弗化カーポン等の粉末を添加したり、ポリピニルアルコールや

-19-

次に本発明の実施例を挙げる。単に部及び%と あるはそれぞれ重量部及び重量%とする。

#### 灾施例1

第1表の組成の離型剤を調製し、エポキシ樹脂 の成型における離型試験を行なつた。以下離型剤 の調製、離型試験方法およびその結果の順に説明 する。

#### (離拠剤の鍋製)

# (1) りん酸エステル水溶液の調製

上記(第 7 頁)に例示した 1 の構造を有 するパーフルオロアルキル基合有りん酸エス テル(ただし m が 1 ~ 3 で平均値 1.4 の混合 物)10部を、60℃に加温したアセトン5 部とイソラロパノール20部との混合液に加 えて溶解させる。この溶液35部に水65部 酢酸ビニル樹脂等の増粘被膜形成剤等を添加する ことも可能である。

本発明において離型の対象となる成型物の原材料としては、例えばポリウレタン、クロロブレンゴム、ポリカーポネート、弗緊ゴム、エポキシ樹脂、フェノール樹脂、塩化ビニル樹脂等の合成樹脂若しくは合成ゴム、適宜の天然樹脂若しくは天然ゴム等が挙げられる。

本発明離型剤を型に溶布するには通常公知の方法を用いれば良く、例えば離型剤を型に浸漬、吹付、刷毛證り等により、或いは布に浸み込ませて證りつけることにより證布して、媒体を蒸発除去すれば良い。成型対象物によつては、媒体の蒸発をしなくても良いことがあるが、りしタン調脳の成型などでは、完全に蒸発除去しなければならない。

-20-

を加えよく提拌して溶解させ、 pH が約2~3 の酸性を量する水溶液を得る。次にこの水溶液をアンモニア水で中和する。

- (2) りん酸エステルと界面活性剤とを含む離型剤の腐製
  - (1)の水溶液に、ポリオキシエチレシアルキルアミン系界面活性剤「ニッサッナイミンSー220」(日本油脂微製)を、りん酸エステル1部に対して界面活性剤の使用量が 0.25部となるように添加して攪拌し、とれを苦礎として2成分(種型剤)の濃度がそれぞれ第1表記載のとかり 0.05~5%となるように水で稀釈する
- (3) りん酸エステル、界面括性剤およびシリコンオイルを含む離型剤の調製

特別 四52-36588(7)

渡皮3%としたものを調製する。

( 雌型試験 および結果)

2 金型及び成型条件

上記の様にして得られる各離型剤を用いてエポキシ樹脂の離型試験を行つた。第1表に離型剤組成及び離型試験結果を示す。尚離型試験方法は次の通りである。

- 試験用エポキシ樹脂の組成
   エピコート #828 (シェル化学製) 100部
   トリエチレンテトラミン
   10部
- 鋼金型へ各罐型剤を刷毛證りし風乾する。 金型は寸法が直径40g , 厚さ2g の選み を有する円板成型用で、中央部に硬化後成型 品を取り出しやすくするためのピッを立てて おく。上記エポキシ樹脂組成をよく混合して

-24-

上配判定規準で3以上の場合は避型剤を強布せずに成型を繰り返し、2以下になつた1つ前の成型回数を離型野命とする。離型性は離型寿命に近いところで急激に低下し、その点までは殆ど同じ離型性を示す。表の雌型性の値はこりして測定したときもつとも多数回表われた離型性の判定値である。

(2)で調製した陸型剤溶液にシリコンオイルを約35%合有する水性エマルションである「シリコンエマルションKM - 220」(トーレシリコン社製)を、りん酸エステルに対するシリコンオイルの使用量が第1表の割合となるように添加し提拌し、これを3成分(歴型剤)の設度が2第1表の0.5~3%となるように水で稀釈する。なか前記の市販シリコンエマルション中には少量の界面活性剤が含まれているので、本例の3成分系の場合にはこれが上記(2)の界面活性剤にブラスされることとなる。

#### (4) 比較例としての離型剤の調製

上記(1)のりん酸エステル水溶液を設度 0.5% および 1 %まで水で稀釈したものおよび上記(3) で用いたシリコンエマルジョンを水で稀釈して

-23-

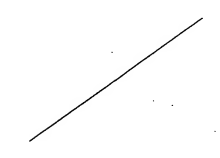
金型に注入し、常温で2時間放置後、100 でで1時間加熱して硬化させた後、ピンを引 張つて成型物(円板)を金型から取出し、そ のときの手感で離型性能を下記規準で判定す る。

## 離型性能判定規準

- 5 殆ど力を加えなくても成型物が型から取れる。
- 4 軽い力を加えれば取れる。
- 3 少し力を加えれば取れる。
- 2 力を加えても取れにくい。
- 1 成型物が金型に接着してしまつて、力を加えても全く取れない。

確型寿命は離型剤を1回趨布後、更に逸布を 行なわずに離型性が悪化するまで行なり。 即ち

-25-



	りん酸エステル	1部に対する	降型剤	離型	鄈命
	界面活性剤 使用量(部)	シリコンオイル 使用量(部)	濃度(%)	性能	(国)
	0.25	0	5	5	6
	0.25	"	3	5	6
奥	0.25	"	1	5	5
	0.25	"	0.5	5	4
施	0.25	"	0.1	5	4
1/102	0 25	"	0.05	4	3
	0.25	5	3	5	.4
例	0.25	3	3	5	8
	0.25	3	0.5	5	6
	0.25	0.5	3	5	6
比	りん酸エ	ステルのみ	1	3	2
		"	0.5	2	0
較	עבעע	オイルのみ	10	1	0
例		<i>"</i>	3	1	0
<del> </del>	<del>                                     </del>				T .

-27-

添加し5分後に攪拌を止め、更に5分間減圧に保持する。一方上記金型に離型剤を刷毛證り風乾後120℃に加温しておく。この加温した金型に上記ゴム組成液を注入し、120℃で50分間加熱して硬化させる。離型性能及び離型寿命を実施例1の方法と同様にして判定する。

### 夹施例2

用いて

実施例1と同じ成分を下記第2表の成分および 改度の離型剤を作成し、得られた離型剤を用いて りレタンゴムの離型試験を行つた。第2表にその 結果を示す。尚離型試験方法は次の通りである。

1 試験用ウレタンゴムの組成

コロネート 4048(日本ポリウレタン(解製) 100部 ニッポラン 4038( ") 5.5部

2 金型及び成型条件

直径40 糖、厚さ2 種の鉄製の金型で中央 に成型品を手で引き出すための L 字形の針金 の取手を立てたものを使用する。

コロネートを 7 5 C、 5 ~ 1 0 mm Hg 減圧 下で機拌脱気し温度を 8 0 ~ 8 5 Cに上昇させ、ニッポラシを減圧下攪拌しながら急速に

-28-

第 2 表

- 1	りん酸エステル	1部に対する	旗型剤	離型	劳命
	界面活性剤 使用量(部)	シリコンオイル 使用量 (部)	濃度(%)	性能	(回)
	0.25	0 .	· 1	4~5	4
安	0.25	0	3	5	4
^	0.25	5	1	5	5
施	0.25	2	1	5	5
A/NES	0.25	2	3	5	7
<i>19</i> 1	0.25	0. 5	1	5	5
PU	0.25	0.5	3	5	5
比	עבעפ	オイルのみ	1	1	0
		*	30	1.	0
皎	h / 50	ステルのみ	1	4	1
<i>6</i> 91	y N RX 1	*	3	4	2

#### 灾 旅 例 3

下記第3表の各成分および配合割合の離型剤を 用いて下記の方法により硬質ウレタンフオームの 離型試験を行つた。第3表にその結果を示す。

なお、摩型剤の調製方法は概ね実施例1と同様であるが、各成分の種類および調製方法の異なる 点について次に示す。

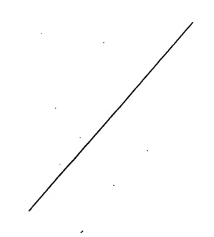
# 〔離型剤の成分をよび調製方法〕

使用したりん酸エステルは第3 表に示したとかりであり、第3 表において 4.8....の記号は上記(第7~8頁)に例示した構造を示す表中の「『」は「式における』の値である。これらの化合物は塩と記載したもの以外は水に実施例1の(1)に示した方法によつて水に溶解して使用する。

-31-

李出	曜	绐	Æ.	幹	製造叉仗販死会社
Θ	ニッサンナイミシ S-220	s-220	ポリオキシエチレンアルキルアミン	<b>キルアミン</b>	日本油脂酶
<b>®</b>	ニッサンノニオン	0-2	ポリオキシエチレンモノオレエート	オレエート	
@	ニッサンノニオン ガS208	HS208	ポリオキシエチレンオクチルフエニルエ ーテル	FROICAI	•
⊛	こかサントラックス K-40	7 K-40	ポリオキシエチレンアルキルエーテル硫 酸エステル塩の約35%水溶液	. F.D.I.一. F.D.磁	8
9	MEGAFAC	142	CBF17SOZNR(CH2CH2O),H	CH20) #H	大日本インキ側
•	1132	E4-80	ポリオキシエチレン・アルキル・フエノ -ルエーテル	<u> ክ</u> ቶ <sub>ル・フエノ</sub>	第一工業製聚館
0			ドチシルベンセンスルホン酸ナトリウム	ら散ナトリウム	·
			•		

使用した界面活性剤は記号により第3表に示したが、これらの内容は次のとおりである。また第3表中の使用量はりん酸エステル1部に対する使用割合を示す。



-32

使用したシリコンオイルおよび高弗案化合物も 同様に記号で第3表に示したとおりである。これ らの内容と製造又は販売会社は次のとおりである。

<del>--</del>505--

	製造又仗販売会	בעפע-ל	: <b>c</b> 6 6 4 - 4	ะยะน-ป	ダイキン工業#			
	<b>€</b> C			約35%水性エマルション	CB(CF <sub>2</sub> CFCB) <sub>3</sub> CB を 主成分とする液体	へキサフルオロプロペントリマー	$(CF_3)_2 CF(CF_2)_6 CF(CF_3)_2$	F(CFCF <sub>2</sub> O) <sub>4</sub> CHFCF <sub>3</sub> CF <sub>3</sub>
-			เก		_			

-35~

3

シリコンエマルジョン SH-7036

ダイフロイル

n

PS126 יבנישסס

離型剤の調製も同様であつて、予めシリコンオイル又は高弗素化合物の水性エマルションを上配の方法によつて作つておき、ととへ界面活性剤を添加する。

# (離型試験方法)

ᅋ

燿

品

シロコン

£

#### 1 試験用硬質ウレタッフオームの組成

# A 液

PPG-SU-450L(三井東圧執製ポリオール) 100部

CC & 3F (発泡剤)

4 4.部

Z

2

£

トリエチレンジアミン

0.3部

N, N - ジメチルエタノールアミン

1.5部

L-5320 (日本ユニカー辨製整泡剤)

1.5部

# B 液

4,4′- ジフエニルメタンジイソシアネート 115.4 部

#### 2 試験条件

第3 表中の使用量は、りん酸エステル1 部に対する各使用割合を示す。

とれらシリコンオイルおよび高弗絮化合物を含有する離型剤を作る場合には、これらのものにあらかじめ第3表の該当する界面活性剤を約10%加えて高速攪拌しつつ水を徐々に添加し、シリコンオイル又は高弗緊化合物濃度約30%のエマルジョンとしておき(ただし市販の形がエマルジョンのものはその必要はない)これを突旋例1の(1)の処法によつて調製したりん酸エステル水溶液に加えて攪拌する。

なお比較例として、りん酸エステルのみの場合、 り人酸 「エステルを含まず、シリコンのみの場合(但しト ルエン溶液)およびシリコン又は高弗潔化合物と 界面活性剤のみの場合について示したが、これら

-36-

アルミ板上に離型剤を刷毛塗りし風乾する。 次いで上記 4 , B 液を混合し、直ちに該アルミ板 上へ傾斜し25℃ 室温下に発泡硬化させる。 1 時間放置後離型性能を手感にて次の規準により判定する。

#### 雕型性判定規準

- 5 アルミ板を傾斜ずるだけで取れる。
- 4 手で殆ど力を加えずに取れる。
- 3 手で力を入れれば取れる。
- 2 手で取ろうとしたとき、アルミ板と接した 面の一部が接着、破壊する。
- 1 手で取ろうとしたとき、アルミ板と接した 面の殆ど全面が破壊する。

本 中 中 中 中 中 中 中 中 中 中 中 中 日 日 日 日 日 日 日							ı
5		界面括性剤	シリコシ叉は 商券緊化合物	シスない合物	<b>秦</b> 型別	を	
1	# 種類	使用量(節)	海	使用量(带)	数度(%)	訊	
2 A 3 AONH <sub>A</sub> 4 A 5 A 6 AONH <sub>A</sub>	1 0	0.33	,	0	П	S	
3 40NH <sub>A</sub> ½ 4 A 5 A ( )	1 ®	0.1	€	-		S	
5 A A A 6 A ONH A \$4	3 0	0.33	ı	0		Ŋ	
5 A ()	3	0.33	1	0		Ŋ	
9	1~3 4*3 0	0.33	. 1	0		Ŋ	
	<u> </u>	-	£	2		5	
7 405187	<u>@</u>	0.1	1	0	-	4~5	

-	3	9	•

(音) 2 10 10 2 2 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1						•					
<ul> <li>・</li></ul>		张鑫	りん酸エス	ቻይ	界面化	5性제	ある。	シヌは 化合物	を記述	(2)	散
17 GONH4地 1 ⊕ 0.33 18 AONH4地 1 → 3 0.29 付/N 1 A 1 → 3 2 AO213/4		<b>静</b> 中			題	使用量(部)	養類	使用盘 (部)	数压(%)	祖語	圓
18 40M4 1 3 0.29 6/N 1 4 1~3	₩ ‡		. TK* RNO9	-	⊛	0.33		0	1	s	12
1 4 1~3 2 40岁13/2 - 10万52/版 - 1 3 BONE 数 1 4 - 6 - 6 - 6 - 7 7 - 8	8 8				<b>6</b> 4 <b>6</b> 3	0.29	5% 5%	2.5		, v	14
2 40513/ - 17553/編 1 3 BONHa故 1 5		-	4	1~3	١	ı	· 'ı	1	1	3	2
3 BONKs数 1 55 5 7 8	<del></del>		AOSIA/ - LPEV塩	•	ŧ	t	t		·	က	. <del>-</del>
400000			BONH #		1	ı	1	ı	-	4	7
5 6 7 7 7 8 8 8 8 8 8 8 8	<b>3</b>		1		\$	1441	- PAIN	(送焼	6	6	0
6 - 1 (H/G) = 1		S	•		\$	9	7		ო	7	_
(H/G)	整	9	ı		2	0	77		n	က	_
= @/w		7	•		\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		77		က	4	
		ω	1		3	£1	7		m	7	

注) @ バーフロロオクタン酸アンモニウム

2   18   0	りん酸エステ の 類	7 R 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	<b>整 8 9 9 9 9</b>		世 ・	で (で ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) (		新	8 (回) 15 17 10 10 9 9
DO Na植 E	·		<b>© @</b>	0.25	1 t	0 0		4~5	
FONH。塩	1-10	Т			3	က		ß	10

-40-

# 突旋例4

りん酸エステルイの NH4 塩1 部に対してポリオキシエチレンアルキルアミン系界面活性剤「ニッサンナイミンS-215」 0.2 部を用いて実施例1と同様にして、濃度1%の雌型剤を作成する。
この雕型剤を用いて弗索ゴムの剝離試験を行つた。
剥離試験方法は次の通りである。

# 1 試験用弗索ゴムの組成

ダイエルG701(ダイキン郷製券祭ゴム) 100部MT-カーボッブラック粉末20部酸化マグネシウム粉末3部水酸化カルシウム粉末6部弗案ゴム用加硫剤V-5(ダイキン郷製)0.5部

# 2 成型、加强条件

3 0 m×6 0 m×1 mのアルミニウム板を上

特開 昭52--36588 (12)

309/0 本発明離型剤で処理したもの 5 1 9 / 0# フリコート33で処理したもの 3 5 5 8 / cm 無処理のもの (以上)

代理人 弁理士 三

記離型剤で刷毛盆り風乾処理したもの、フリコー ト33(アメリカ・フリコートコーポレーテッド 製のシロキサン構造を含む界面離型剤)を途布後 170℃×20分焼付処理したもの及び無処理の アルミニウム板計3枚を90mm×60mmの角金型 庭面に処理面を上にして横に並べてしき、その上 に上記弗緊ゴム組成物の混練物を充填し、良好な 離型性を有する上金型をかぶせ1、70℃×10分 間、30㎏/はの圧力で加圧成形する。成形品コ ム目の厚さは約1☎である。成形後アルミニウム 板とゴムを剥離しない様に取扱い上配3枚のアル ュニウム板のととろで切断して長さ60㎜、巾 30 mmのテストピース 3 枚を作り、これらの180° 剥離強度を測定する。

結果を以下に示す。

-43-

- 6 前記以外の発明者及び代理人
- (1) 発明者

表本市下磁接3丁目10番2号

トッキー津屋700 江風寮 Ŧ.

(2) 代 理 人

大阪市東区平野町2の10 平和ビル (7651) 弁理士 掛



書(自発) īF.

昭和50年11月14日

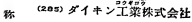
特許庁長官 斉 藤 英 雄



- 1. 事件の表示 昭和50 年 特 願第 113440 号
- 3. 補正をする者

特許出願人 事件との関係

オオタカレキタククノタレンハントユウ 大阪市北区梅田8番地折阪急ビル 住 所 名 称



4. 代 亚

大阪市東区平野町2の10 平和ビル内 電話06-203-0941的

(6521) 弁理士 三 枝

- 5. 補正命令の日付
- 6. 補正により増加する発明の数
- 7. 補正の対象 明細書中発明の詳細な説明の項
- 8. 補正の内容

別紙添附の通り



#### 補正の内容

- (1) 明細哲中第6頁第、3行「挙げられる。」とも、るを「挙げられる。また本発明の組成物は物品の一時的な密着を防止するいわゆるアンチブロッキック剤としての優れた効果も有している。」と訂正する。
- (2) 明細審中第8頁下から第5~3行「Xがアルキル・・・・・・を有し、」とあるを「Xが置換基ZとしてOH、-OCH<sub>2</sub>COOH 等の値性原子団を有する-CH<sub>2</sub>CH(Z)C<sub>m</sub>H<sub>2m</sub>-基であるか又は-SO<sub>2</sub>N(R)C<sub>B</sub>H<sub>2B</sub>-基で、」と訂正する。
- (3) 明細書中第20頁第1行「酢酸ビニル樹脂」とあるを「酢酸ビニル樹脂、パラフイッ等のワックス類」と訂正する。

(以 上)

# THIS PAGE BLANK (USPTO